

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



Bureau international

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7: WO 00/66635 (11) Numéro de publication internationale: A1 C08B 37/16 (43) Date de publication internationale: 9 novembre 2000 (09.11.00)

PCT/FR00/01102 (21) Numéro de la demande internationale:

26 avril 2000 (26.04.00) (22) Date de dépôt international:

(30) Données relatives à la priorité: FR 29 avril 1999 (29.04.99)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): COMMIS-SARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31-33, rue de la Fédération, F-75752 Paris 15ème (FR).

(72) Inventeurs; et

99/05460

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AUZELY-VELTY, Rachel [FR/FR]; 8, rue Paul Breton, F-38800 le Pont de Claix (FR). PERLY, Bruno [FR/FR]; 7, rue Auguste Bernard, F-78320 la Verriere (FR). DJEDAINI-PILARD, Florence [FR/FR]; 21, rue du Bas des Fiefs, F-91150 Etampes (FR).

(74) Mandataire: DES TERMES, Monique; Brevatome, 3, rue du Docteur Lancereaux, F-75008 Paris (FR).

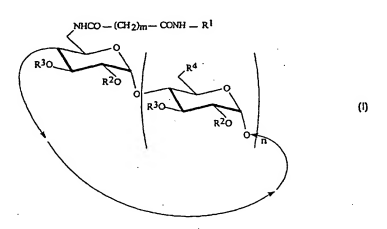
(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: AMPHIPHILE CYCLODEXTRINS, PREPARATION AND USE THEREOF FOR SOLUBILISING ORGANISED SYSTEMS AND INCORPORATING HYDROPHOBIC MOLECULES

(54) Titre: CYCLODEXTRINES AMPHIPHILES, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION POUR SOLUBILISER DES SYSTEMES ORGANISES ET INCORPORER DES MOLECULES HYDROPHOBES



(57) Abstract

The invention concerns cyclodextrin derivatives of formula (I) wherein: R1 represents a group derived from a steroid; R2 represents an alkyl or an aryl group optionally substituted; R3 represents H or R2; all the R4 represent OR2, or one of the R4 represents -NHCO(CH2)m CONHR! Said derivatives are useful for transporting hydrophobic molecules for pharmaceutical or cosmetic uses, by forming organised systems in an aqueous medium, independently or associated with phospholipids.

BEST AVAILABLE COFY

(57) Abrégé

L'invention concerne des dérivés de cyclodextrine de formule (I) dans laquelle: R¹ représente un groupe dérivé d'un stéroïde, R² représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,— R³ représente H ou R², tous les R⁴ représentent OR², ou l'un des R⁴ représente –NHCO(CH₂)mCONHR¹. Ces dérivés permettent d'assurer le transport de molécules hydrophobes pour des applications pharmaceutiques ou cosmétiques, en formant des systèmes organisés en milieu aqueux, seuls ou avec des phospholipides.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑŬ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
ВВ	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougostave	TM	Turkménistan ·
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus ·	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	МО	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun	•	démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
Cυ	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanic		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	, RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		•

CYCLODEXTRINES AMPHIPHILES, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION POUR SOLUBILISER DES SYSTEMES ORGANISES ET INCORPORER DES MOLECULES HYDROPHOBES.

DESCRIPTION

5 Domaine technique

10

15

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés de cyclodextrines, utilisables en particulier pour l'incorporation en milieu aqueux de composés chimiques hydrophobes tels que des molécules pharmaceutiquement actives, des molécules à applications cosmétiques et des molécules utilisées comme agents de contraste pour l'imagerie médicale.

De façon plus précise, elle concerne des dérivés amphiphiles de cyclodextrines présentant des propriétés d'auto-organisation en milieu aqueux et étant susceptibles de s'incorporer dans des systèmes de tensioactifs organisés conduisant à la formation de systèmes mixtes.

Cette incorporation dans des systèmes de tensioactifs organisés tels que des petites vésicules de phospholipides, est destinée à permettre le transport de molécules hydrophobes incluses dans la cyclodextrine, par exemple d'un principe actif, en particulier par voie transmembranaire, par exemple transdermique.

2

État de la technique antérieure

25

Les cyclodextrines ou cyclomaltooligosaccharides sont des composés d'origine naturelle formés par l'enchaînement de 6, 7 ou 8 unités glucose liées en α -1 \rightarrow 4. De nombreux travaux ont montré que ces composés 5 pouvaient former des complexes d'inclusion avec des ainsi permettant hydrophobes molécules solubilisation dans des milieux aqueux. De nombreuses applications ont été proposées pour tirer profit de ce domaine particulier dans phénomène, en 10 pharmaceutique, comme il est décrit par D. dans « Pharmaceutical Applications of Cyclodextrins », paru dans « Cyclodextrins and their industrial uses », Editions de Santé, Paris 1987, pp. 213-257 [1]. des utilisant pharmaceutiques compositions 15 cyclodextrines ont déjà été commercialisées au Japon, en Italie et plus récemment en France, par exemple par Pierre Fabre Médicament pour le Brexin® qui est un la Bdans Piroxicam d'inclusion du complexe cyclodextrine. 20

Parmi les cyclodextrines utilisables, la β -cyclodextrine (comportant 7 unités glucose), est la plus adaptée au niveau de la taille de sa cavité et la moins chère des trois. Des modifications chimiques de la β -cyclodextrine ont été décrites afin de la rendre amphiphile dans le but de l'incorporer à des systèmes organisés.

Ainsi, des cyclodextrines amphiphiles portant de multiples chaînes sur la face primaire ont 30 été étudiées. A. Yabe et coll ont décrit dans « Thin

Solid Films, (1988), 160, pp. 33-41 [2], le dérivé $per(6-dodécylamino-6-désoxy)-\beta-cyclodextrine$ afin former des couches de Langmuir-Blodgett stables. même, L. Jullien et coll ont décrit dans J. Chem. Soc. Perkin Trans 2, 1993, pp. 1011-1022 [3], des dérivés de β -cyclodextrine comportant des chaînes aliphatiques situées en positions primaires et secondaires, en vue d'incorporer ces dérivés de cyclodextrines dans des vésicules de phosphatidylcholine. Ces dérivés sont être incorporés amphiphiles et peuvent 10 vésicules, mais la cavité interne de la cyclodextrine n'est plus accessible en raison du fort encombrement stérique des chaînes aliphatiques. Par conséquent, ces molécules d'inclure des incapables sont dérivés hydrophobes, en particulier des molécules de principe 15 actif.

5

20

25

30

Récemment, il a été montré par A. Gulik et coll dans Langmuir (1998), 14, pp. 1050-1057 [4], que des cyclodextrines dites à « jupes », portant chaînes d'acides gras greffées sur les hydroxyles secondaires pouvaient former des nanosphères stables. Ces super-assemblages moléculaires semblent présenter des propriétés d'encapsulation et de relargage très prometteuses en raison des effets cumulatifs de la transport des de taille et spécificité de et d'organisation des d'une part, cyclodextrines, faut Toutefois, il part. d'autre nanoparticules, souligner que la synthèse et surtout la purification de difficiles cyclodextrines restent très telles purification de étapes longues nécessitent de conduisant à de faibles rendements. Il est évident que

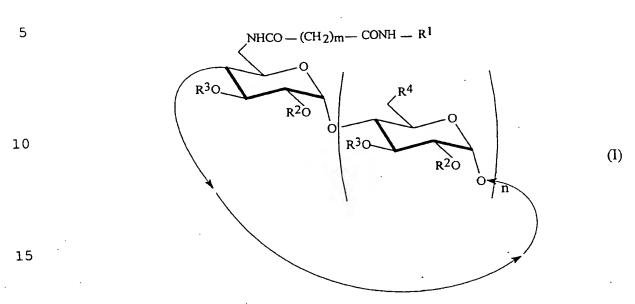
les propriétés d'organisation supramoléculaire sont drastiquement liées à la pureté chimique des dérivés de cyclodextrines amphiphiles.

dans ont décrit coll J. Lin et FR-A-2 736 056 [5] et dans J. Chem. Soc. Perkin Trans 5 2, (1998), pp. 2638-2646 [6], la synthèse de dérivés de cyclodextrines appelées « Bilboquets » comportant une ou plusieurs chaînes aliphatiques leur conférant des propriétés amphiphiles sans conduire pour autant au phénomène d'auto-inclusion de la ou des chaînes dans la 10 cyclodextrine. De ce fait, on peut obtenir à partir de tels dérivés des complexes d'inclusion contenant une molécule hydrophobe et l'incorporation de ces complexes dans des vésicules phospholipidiques. Toutefois, ces molécules se sont révélées peu stables en milieu 15 physiologique, soit à des pH égaux et supérieurs à 7, et leurs capacités d'incorporation dans des systèmes organisés restent limitées. De plus, ces molécules Bilboquets ne s'auto-organisent pas spontanément en milieu aqueux pour donner des particules de taille et 20 de forme bien définies.

Exposé de l'invention

La présente invention a précisément pour cyclodextrines, de amphiphiles des dérivés objet stables en milieu physiologique, susceptibles d'inclure 25 des composés hydrophobes, ayant de bonnes capacités organisés systèmes des d'incorporation dans présentant de plus des propriétés d'auto-organisation en milieu aqueux.

Selon l'invention, le dérivé amphiphile de cyclodextrine répondant à la formule :



dans laquelle :

- R¹ représente un groupe dérivé d'un stéroide,
- 20 R² représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,
 - R³ représente H ou R²,
 - tous les R⁴ représentent OR², ou
- l'un des R⁴ représente -NHCO(CH₂)_mCONHR¹ et les autres

 R⁴ représentent OR² à condition qu'il y ait au moins

 une unité glucose avec R⁴ représentant OR² entre les

 deux unités glucose comportant le

 substituant —NHCO—(CH₂)_m—CONH—R¹,
 - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
- 30 n est égal à 5, 6 ou 7.

On rappelle que les stéroïdes sont des composés dérivant d'un noyau polycyclique de formule :

6

dans laquelle R représente un groupe hydrocarboné

linéaire ou ramifié de l à 9 atomes de carbone, et

dans lesquels le noyau polycyclique peut comporter une

ou plusieurs doubles liaisons, et un ou plusieurs

substituants choisis parmi CH₃, OH et O, sur un ou

plusieurs atomes de carbone des cycles

1'invention, R¹ peut représenter un groupe dérivé des stérols par élimination du groupe hydroxyle du premier cycle, ayant un degré d'insaturation de 0 à 6. Il peut s'agir aussi de groupes dérivés de stérones. Par exemple R¹ peut représenter un groupe dérivé du cholestérol tel que le groupe de formule :

Dans le dérivé de l'invention, on obtient les propriétés amphiphiles grâce à la présence d'un ou

8

deux groupes amido, de 1 à 8 atomes de carbone. On obtient de bons résultats avec deux atomes de carbone, soit avec m égal à 2.

Les dérivés de cyclodextrine de l'invention peuvent être des dérivés de l' α -, β - ou γ -CD. De préférence, on utilise les dérivés de la β -CD ce qui correspond dans la formule (I) donnée ci-dessus au cas où n est égal à 6.

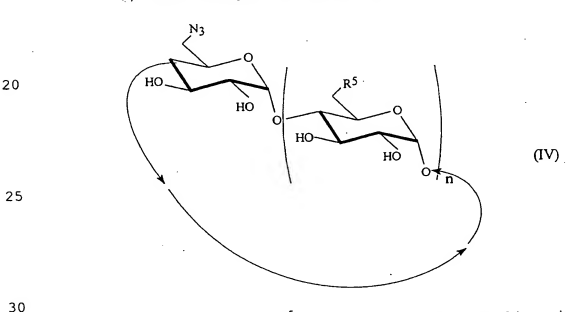
Les dérivés de cyclodextrine de l'invention peuvent être préparés par des procédés classiques à partir des dérivés mono-azido ou diazido de cyclodextrines correspondants.

10

15

Dans le cas où l'on veut préparer un dérivé de formule (I) tel que défini ci-dessus avec R³ représentant un atome d'hydrogène, le procédé comprend les étapes suivantes :

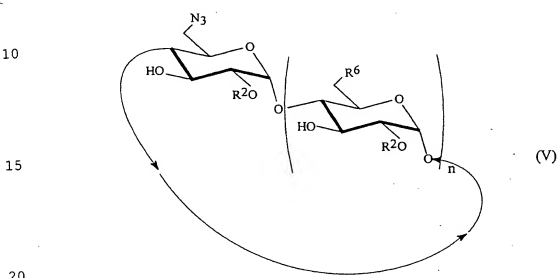
a) faire réagir un dérivé de formule :



dans laquelle tous les R^5 représentent OH, ou l'un des R^5 représente $-N_3$ et les autres R^5 représentent OH à

condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec R^5 représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant N_3 , et n est égal à 5, 6 ou 7,

avec un sulfate de dialkyle SO_4R^2 avec R^2 ayant la 5 signification donnée ci-dessus, en milieu basique pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :



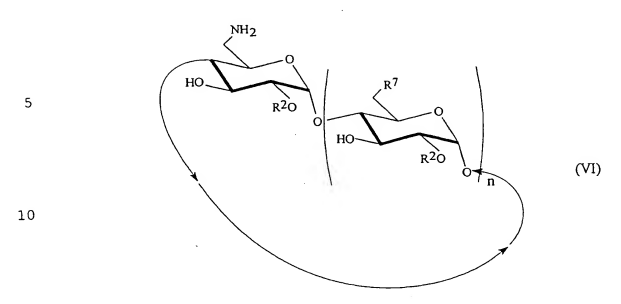
20

dans laquelle tous les R^6 représentent OR^2 , ou l'un des R^6 représente N_3 et les autres R^6 représentent OR^2 , et ${\hbox{\it R}}^2$ et n sont tels que définis ci-dessus,

25

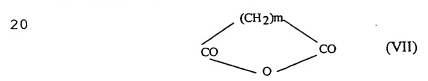
b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (V) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir N_3 en NH_2 et obtenir le dérivé de formule :

10



dans laquelle tous les R^7 représentent OR^2 , ou l'un des R^7 représente NH_2 et les autres R^7 représentent OR^2 , et R^2 et n sont tels que définis ci-dessus,

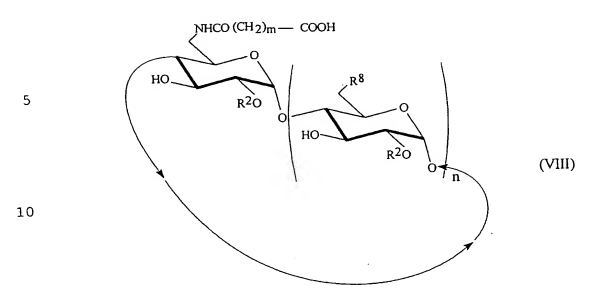
c) faire réagir le dérivé de formule (VI) avec un anhydride d'acide de formule :



où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le 25 dérivé de formule :

30

1-1



dans laquelle tous les R^8 représentent OR^2 ou l'un des R^8 représente —NHCO— $(CH_2)_m$ —COOH et les autres R^8 représentent OR^2 , et R^2 , m et n sont tels que définisci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (VIII) avec un composé de formule NH_2-R^1 pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

20

25

30

Les dérivés monoazido ou diazido utilisés comme produit de départ dans le procédé peuvent être obtenus à partir du dérivé de cyclodextrine correspondant monotosylé ou ditosylé par action d'azoture de lithium dans l'eau.

Dans l'étape a) du procédé décrit cidessus, on fait réagir le dérivé de cyclodextrine de formule (IV) avec un sulfate de dialkyle ${\rm SO_4R^2}_2$ dans un mélange de solvants organiques tels que le dimethylformamide (DMF) et le diméthylsulfoxide (DMSO) dans des proportions 50:50 en volume, en présence d'une

base telle que l'oxyde de baryum et l'hydroxyde de baryum, à 8°C. On peut séparer le dérivé de formule (V) ainsi obtenu en utilisant les procédés décrits en détails dans l'exemple 1.

Dans l'étape b), on fait réagir le dérivé 5 de formule (V) avec de la triphénylphosphine dans un solvant organique tel que le DMF puis on additionne de l'ammoniaque à 20%. Le dérivé de formule (VI) ainsi obtenu peut être purifié par évaporation du solvant, élimination par filtration du précipité blanc formé 10 puis séparation par chromatographie échangeuse d'ions. Dans l'étape c), on fait réagir le dérivé de formule (VI) avec l'anhydride d'acide de formule (VII) voulu dans un solvant organique tel que le DMF. Le dérivé de formule (VIII) obtenu n'est pas isolé et l'étape d) 15 suivante se fait directement dans le même additionne alors des réactifs réactionnel. On le N,N'peptidique tels que couplage diisopropylcarbodiimide et l'hydroxybenzotriazole. Le dérivé de formule (VIII) réagit alors avec le composé 20 de formule H_2N-R^1 tel que la cholest-5-èn-3 α -ylamine. On peut séparer le dérivé de formule I ainsi obtenu du milieu réactionnel par évaporation du solvant purification par chromatographie sur colonne de gel de 25 silice.

Dans le cas où l'on veut préparer un dérivé de formule (I) tel que défini ci-dessus, avec \mathbb{R}^3 représentant \mathbb{R}^2 , le procédé comprend les mêmes étapes que ci-dessus, mais dans l'étape a), on réalise une

1-3

alkylation de tous les groupes OH par un iodoalcane. Dans ce cas, on réalise les étapes suivantes :

a) faire réagir un dérivé de formule :

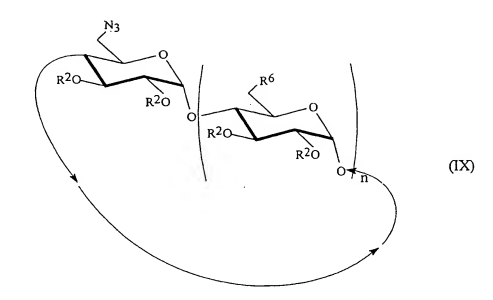
dans laquelle tous les R^5 représentent OH, ou l'un des R^5 représente $-N_3$ et les autres R^5 représentent OH à condition qu'il y ait au moins une unité glucose, avec R^5 représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant N_3 , et n est égal à 5, 6 ou 7,

avec un iodoalcane de formule IR^2 dans laquelle R^2 a la signification donnée ci-dessus, en présence de NaH pour pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :

15

20

1-4-

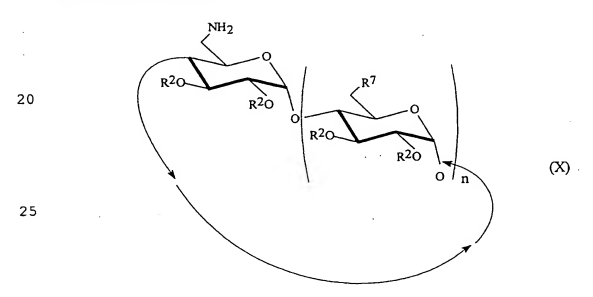


5

15

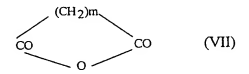
dans laquelle tous les R^6 représentent OR^2 , ou l'un des R^6 représente N_3 et les autres R^6 représentent OR^2 , et R^2 et n sont tels que définis ci-dessus,

b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (IX) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir N_3 en NH_2 et obtenir le dérivé de formule :

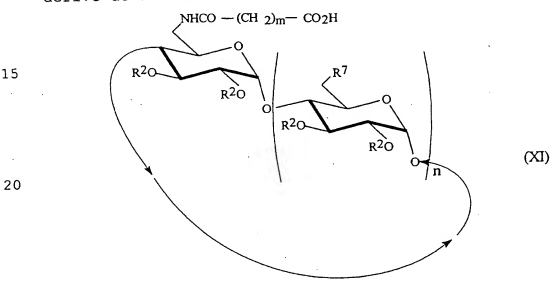


dans laquelle tous les R^7 représentent OR^2 , ou l'un des R^7 représente NH_2 et les autres R^7 représentent OR^2 , et R^2 et n sont tels que définis ci-dessus,

c) faire réagir le dérivé de formule (X) avec un anhydride d'acide de formule :



10 où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le dérivé de formule :



dans laquelle tous les R^7 représentent OR^2 ou l'un des R^7 représente —NHCO— $(CH_2)_m$ —COOH et les autres R^7 représentent OR^2 , et R^2 , m et n sont tels que définis ci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (XI) avec un composé de formule NH_2-R^1 pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

PCT/FR00/01102 WO 00/66635

1-6-

pour a encore objet L'invention complexes d'inclusion du dérivé de cyclodextrine de avec un composé hydrophobe en vue de formule (I) milieu composé hydrophobe dans un solubiliser ce aqueux. Les composés chimiques hydrophobes susceptibles d'être solubilisés dans des milieux aqueux au moyen de ces dérivés de cyclodextrine (I) peuvent être de différents types. A titre d'exemple de tels composés, on peut citer des produits cosmétiques, des vitamines, molécules pharmaceutiquement actives 10 molécules utilisées comme agents de contraste pour l'imagerie médicale, par exemple, les composés décrits par Uekama et Irie dans Chemical Review (1998), 98, pp. 2045-2076 [7].

5

De préférence dans l'invention, le composé 15 · chimique hydrophobe est une molécule pharmaceutiquement active. A titre d'exemples de telles molécules, on peut citer les stéroïdes, par exemple la prednisolone, les neurotropes comme la dothiépine, les bactériostatiques les vitamines comme le chloramphénicol, 20 comme vitamine A, des toniques de la paroi vasculaire comme l'esculine, et des agents de contraste pour l'imagerie médicale comme l'acide 16-iodo-3-méthylhexadécanoïque.

complexes d'inclusion peuvent Ces préparés par des procédés classiques, par exemple en 25 ajoutant à une solution ou à une suspension de la cyclodextrine de formule (I) utilisée, une solution du composé hydrophobe dans un solvant organique approprié, par exemple l'acétone.

17

Les dérivés de cyclodextrine de formule (I) ont la propriété de s'auto-organiser spontanément en milieu aqueux pour donner des nanoparticules de 25 à 30 À de rayon moyen et de forme parfaitement sphérique.

5 Le nombre moyen de monomères est de 24 molécules de dérivés de cyclodextrine par nanoparticule. Aussi l'invention a également pour objet une solution aqueuse de nanoparticules d'un dérivé de cyclodextrine de formule (I) seul ou sous forme de complexe d'inclusion avec un composé hydrophobe.

Cette solution de nanoparticules peut être préparée en formant une solution aqueuse du dérivé de cyclodextrine ou d'un complexe d'inclusion de ce dérivé ayant une concentration en dérivé ou complexe supérieure à la concentration micellaire critique du dérivé.

15

20

25

30

cyclodextrines des L'auto-organisation amphiphiles en nanoparticules dans un milieu aqueux, d'une molécule transport le d'assurer permet principe actif, un hydrophobe, exemple par particulier par voie transmembranaire ou parentérale.

cyclodextrines dérivés de Les l'invention sont de plus particulièrement intéressants car ils peuvent être incorporés dans des systèmes des petites tels tensioactifs que de organisés micelles. Cette des phospholipide ou de vésicules la permettre à est destinée incorporation solubilisation de systèmes organisés, en vue d'assurer le transport de principes actifs inclus dans le dérivé de cyclodextrine.

15

Aussi, l'invention a aussi pour objet un système de tensioactifs organisé comprenant un dérivé de cyclodextrine ou un complexe d'inclusion de ce dérivé conformes à l'invention. Les tensioactifs susceptibles de former de tels systèmes organisés peuvent être de différents types. A titre d'exemple, on peut citer les phospholipides répondant à la formule générale suivante :

10

$$R^{3}O \longrightarrow CH_{2}$$
 $R^{3}O \longrightarrow H$
 $H_{2}C \longrightarrow O \longrightarrow P \longrightarrow O \longrightarrow (CH_{2})_{2} \longrightarrow N(CH_{3})_{3}$
 $O \longrightarrow O \longrightarrow CH_{2}$
 $O \longrightarrow CH_{2}$

dans laquelle R^3 représente $CH_3-(CH_2)_p-CO$ avec p étant un nombre entier allant de 6 à 18. Ces phospholipides sont capables de former de petites vésicules unilamellaires. C'est le cas en particulier de la dimyristoylphosphatidylcholine (DMPC) qui répond à la formule ci-dessus avec p=12.

ou un complexe d'inclusion de ce dérivé conformes à l'invention dans le système organisé de tensioactifs, on peut préalablement former des petites vésicules de DMPC par sonication puis ajouter dans la solution aqueuse le dérivé de cyclodextrine ou le complexe d'inclusion. Le système mixte ainsi obtenu devient alors parfaitement soluble dans l'eau conduisant à une solution limpide. Le système mixte obtenu dans ce cas précis est une micelle mixte d'un rayon moyen de 60 Å.

19

Aussi l'invention a aussi pour objet une solution aqueuse comprenant en solution un système mixte formé à partir de vésicules de phospholipides ou de protéines membranaires, et d'au moins un dérivé de cyclodextrine ou d'au moins un complexe d'inclusion de dérivé de cyclodextrine conformes à l'invention.

De telles solutions sont intéressantes car elles permettent d'assurer le transport de molécules hydrophobes, par exemple d'un principe actif par voie transmembranaire ou parentérale, pour des applications pharmaceutiques et cosmétiques.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront mieux à la lecture des exemples suivants donnés bien entendu à titre illustratif et non limitatif, en référence aux figures 1 à 5 annexées.

Brève description des dessins

10

15

illustre spectre le figure 1 La en échelle expérimental, neutrons diffusion de logarithmique, d'une solution aqueuse de nanoparticules. 20 du dérivé de cyclodextrine obtenu dans l'exemple 1 avec trois courbes théoriques de diffusion de micelles sphériques, de micelles cylindriques et de bicouches.

La figure 2 illustre l'aspect de différents 25 mélanges de cyclodextrine et de phospholipide.

Les figures 3, 4 et 5 illustrent respectivement les spectres de résonance magnétique nucléaire du 31 P obtenus à partir de l'échantillon <u>a</u> (figure 3), b (figure 5) et <u>d</u> (figure 4) de l'exemple 3.

spectre le illustre figure La 5 échelle expérimental, en diffusion de neutrons DMPC/dérivé mélange logarithmique, d'un cyclodextrine (échantillon d) obtenu dans l'exemple courbes théoriques de diffusion avec trois micelles sphériques, de micelles cylindriques et 10 bicouches.

spectres de illustre les figure 7 La en échelle expérimentaux neutrons de diffusion 16-iodo-3d'acide mélanges de logarithmique méthylhexadécanoïque et du dérivé de cyclodextrine de l'exemple 1 (1/1 et 0,5/1 mol) ainsi que le spectre de diffusion de neutron du dérivé de cyclodextrine de l'exemple 1 seul avec la courbe de diffusion théorique de nanoparticules seules.

20 Exposé détaillé des modes de réalisation.

15

30

25 tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose.

Ce composé est le dérivé de formule (I) avec R^1 représentant le groupe de formule (III), R^2 étant le groupe méthyle, R^3 représentant H, tous les R^4 représentant OCH3, m étant égal à 2 et n étant égal à 6.

Dans un ballon, on dissout 2 g (1,7 mmol) de mono-6-azido-6-desoxy-cyclomaltoheptaose (obtenu par 5 exemple selon le protocole décrit dans Tetrahedron Lett. (1993), 34, pp. 2457-2460 [8] et J. Chem. Soc. Perkin Trans 2 (1995), pp. 723-730) [9]) dans 15 mL de anhydre. Cette solution diméthylsulfoxide de diméthylformamide additionnée de 15 mL10 anhydre. On ajoute ensuite sous atmosphère d'azote et sous vive agitation, 3,8 g (~12 mmol) d'hydroxyde de baryum octahydraté et 3,6 g (~24 mmol) d'oxyde de baryum. Après homogénéisation du milieu, on ajoute 8 mL de sulfate de diméthyle (~84 mmol), et on laisse sous 15 sous atmosphère d'azote, pendant agitation, 30 heures à 8 °C. La suspension d'un aspect laiteux est ensuite additionnée de 5 mL d'ammoniaque à 20 % et agitée pendant 3 heures à température ambiante. On laisse décanter au réfrigérateur pendant une nuit. 20 sous surnageant Après concentration du réduite, le solide résiduel est repris avec 100 mL de dichlorométhane, et encore deux fois avec 50 mL de organiques phases dichlorométhane. Les rassemblées, lavées 3 fois avec 20 mL d'une solution 25 aqueuse saturée en chlorure de sodium, 2 fois avec 20 mL d'eau, séchées sur sulfate de magnésium et concentrées sous pression réduite. Le produit est précipité par addition de 100 mL de n-hexane; filtré, lavé avec 100 mL de n-hexane et séché sous vide. 30

22

On dissout 0,75 g (0,56 mmol) du composé obtenu en a) dans 30 mL de DMF. A cette solution, on 10 ajoute goutte à goutte et sous agitation à température ambiante 0,75 g (2,86 mmol) de triphénylphosphine dans 5 mL de DMF. Le milieu réactionnel est maintenu à température ambiante pendant 2 heures, refroidi à 0°C et traité par 14 mL d'ammoniaque à 20 %. On laisse 15 18 heures à température ambiante sous agitation, puis le solvant est éliminé sous pression réduite et le solide résiduel est repris avec 30 mL d'eau. L'abondant 1'oxyde de triphénylphosphine de et insoluble correspondant est éliminé par filtration. La solution 20 est concentrée sous vide et le produit est purifié par chromatographie sur colonne de résine échangeuse d'ions (résine Lewatit SP 1080 sous forme H⁺). On recueille mmol) de mono-6-amino-6-désoxy-(0, 27)0,35 2,21,211,2111,21111,211111,61,611,6111,61111, 25 6'''', 6'''''-tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose qui se présente sous la forme d'une poudre blanche.

2-3

c) Préparation du mono-6-(cholest-5-èn-3 α ylamido) succinylamido-6-désoxy-2,2',2'',2''', 2'''', 2''''', 6', 6'', 6''', 6'''', 6'''', 6''''', tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose.

A une solution de 0,25 g (0,19 mmol) ·5 composé obtenu en b) dans 6 mL de DMF anhydre, ajoute sous atmosphère d'azote et sous agitation à température ambiante 0,019 g (0,19 mmol) d'anhydride DMF anhydre. Le milieu dans 2 mL de succinique réactionnel est maintenu à température ambiante pendant 10 5 heures, puis additionné de 0,11 mL (0,76 mmol) de N,N'-diisopropylcarbodiimide et de 0,028 g (0,19 mmol) d'hydroxybenzotriazole dans 2 mL de DMF anhydre. Après 30 minutes d'agitation à température ambiante, on ajoute 0,089 g (0,23 mmol) de cholest-5-èn-3 α -ylamine 15 (obtenu en deux étapes à partir du cholest-5-èn-3 β -ol selon les protocoles décrits dans Tetrahedron Lett. (1977), pp. 1977-1980 [10]. Le mélange réactionnel est laissé sous agitation à température ambiante pendant 48 heures, hydrolysé par addition de 0,30 mL d'eau et 20 concentré sous pression réduite. Le solide résiduel est purifié par chromatographie sur colonne de gel de silice (gel de silice 60 Fluka; éluant : CH₂Cl₂-MeOH 95:5 puis 9:1 (v/v)). On recueille 0,24 g de mono-6-(cholest-5-èn-3α-ylamido) succinylamido-6-désoxy-2,2', 25 6''''-tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose.

(71 % de rendement en composé pur final à du mono-6-amino-6-désoxy-2,2',2'',2''', partir

25

2'''', 2''''', 6', 6'', 6''', 6'''', 6'''', 6''''' tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose).

Les caractéristiques de ce composé sont les suivantes :

- 5 Chromatographie sur couches minces (Plaques de Silice Merck) Rf = 0,50 dans le mélange CH_2Cl_2 -MeOH 9:1 (v/v), révélation par H_2SO_4 10 %.
 - Spectrométrie de masse: ESI-MS : m/z = 1805,95 $[M+Na]^+$ pour C_{86} H_{146} $N_2O_{36}Na$.
- 10 RMN 1 H (500 MHz, 25°C, solution 7 mM dans CDCl₃) : attribution par des expériences COSY et COSY relais : $\delta = 6,49$ (NH CD), 5,70 (NH Chol), 5,38 (H-6 Chol), 5,28-4,88 (H-1, OH-3 CD), 4,11 (H-3 Chol), 3,99-3,16 (H-2, H-3, H-4, H-5, H-6, H-6', OCH₃ CD), 2,60-2,48 (CH₂ succ, H-4 Chol), 2,04-0,68 (H Chol).

La cmc de la cyclodextrine de l'exemple 1 a été déterminée par des mesures de tension de surface. La valeur de la cmc est de $9.10^{-6}\ \text{mol/L}$.

moyen hydrodynamique diamètre Le été mesuré par diffusion quasinanoparticules a 5 élastique de la lumière. La valeur du diamètre moyen (DM) calculée selon l'approximation de Stokes-Einstein le modèle des sphères parfaites sans basée sur interactions est de 0,6 nm (60 Å). L'analyse par diffusion statique de la lumière de solutions aqueuses 10 concentrations différentes nanoparticules à $(2,5.10^{-3}, 5.10^{-3} \text{ et } 10^{-2} \text{ mol/L})$ donne une masse moyenne des agrégats de 43000 g/mol, ce qui correspond à 24 monomères en moyenne par nanoparticule.

La forme parfaitement sphérique ainsi que la taille des nanoparticules ont été confirmées par diffusion de neutrons. Le spectre de diffusion obtenu à partir d'une solution 10^{-2} mol/l dans D_2O du dérivé de cyclodextrine de l'exemple l est représenté sur la figure l (spectre l).

Sur la figure 1, on a également représenté les spectres théoriques simulant des sphères (spectre 2), des cylindres (spectre 3) ou des lamelles (spectre 4) formés à partir du dérivé de cyclodextrine de 1'exemple 1, à une concentration de 10^{-2} mol/L dans D_2O . La superposition du spectre 2 simulant les sphères avec le spectre expérimental 1 prouve la forme sphérique des agrégats de cholestéryl-cyclodextrine. Ces agrégats sont tapissés à la surface de cavités de cyclodextrines disponibles pour l'inclusion de molécules actives hydrophobes, le cœur étant constitué des groupements

cholestérol. Le spectre théorique simulant les sphères donne un diamètre moyen de 0,5 nm (50 Å) et un nombre moyen de monomères par nanoparticule de 24.

- aqueuse suspension une prépare 10 à 15.10^{-3} mol/L de DMPC soit sous la forme de vésicules multilamellaires de grande taille (MLVs), soit sous la forme de vésicules unilamellaires de petite taille suivant les protocoles de préparation (SUVs), en décrits par exemple dans "Liposomes: a practical approach", R.R.C. New Ed., IRL Press, Oxford University Press, 1990 [11]. On ajoute à la suspension de MLVs ou de SUVs de DMPC la cyclodextrine de l'exemple 1 de la à ce que la concentration finale cyclodextrine dans le mélange aqueux cyclodextrine/DMPC 20 soit de $0.5.10^{-3}$ ou $2.5.10^{-3}$ mol/L.

illustre l'aspect 2 La figure différents mélanges après 12 h à 25°C. Dans le tube <u>a</u>, suspension aqueuse de vésicules s'agit d'une DMPC 15 mM. Les tubes c unilamellaires de DMPC/cyclodextrimélanges aux correspondent $15.10^{-3}/2, 5.10^{-3}$ mol/L $15.10^{-3}/0, 5.10^{-3}$ et un tube "témoin" respectivement. Le tube b est DMPC/heptakis(2,6-di-0mélange au correspondant méthyl)cyclomaltoheptaose $15.10^{-3}/2, 5.10^{-3}$ mol/L, soit

25

30

20

25

un mélange de DMPC avec une cyclodextrine ne comportant pas de substituant stéroïde.

Les différents mélanges sont examinés par spectroscopie RMN du $^{31}\mathrm{P}$ à 81 MHz.

5 La figure 3 représente le spectre correspondant au tube <u>a</u> (DMPC seule).

La figure 4 représente le spectre correspondant au tube \underline{d} (mélange DMPC/cyclodextrine ; $15.10^{-3}/2, 5.10^{-3}$ mol/L).

La figure 5 représente le spectre correspondant au tube <u>b</u> (mélange DMPC/cyclodextrine de l'art antérieur).

L'existence de petites vésicules unilamellaires de DMPC dans le tube <u>a</u> est confirmée sur le spectre de la figure 3, par la présence des deux pics très fins vers 0 ppm correspondant aux phosphores situés à l'intérieur et à l'extérieur des vésicules.

Le spectre de la figure 4 qui correspond à l'échantillon <u>d</u>, parfaitement transparent, se réduit à une seul pic fin centré à 0 ppm, indiquant la présence d'agrégats plus petits que les vésicules unilamellaires du tube <u>a</u>. Le spectre correspondant au tube "témoin" <u>b</u> indique la formation de vésicules plus grandes que les vésicules de départ. Il n'y a pas de réorganisation du milieu avec cette cyclodextrine.

Dans le tube <u>c</u>, la quantité de cyclodextrine de l'invention est trop faible par rapport à la quantité de DMPC pour conduire à une

28-

solution transparente comme dans le tube \underline{d} . On obtient un mélange biphasique.

Le diamètre hydrodynamique moyen des agrégats mixtes de l'échantillon d a été mesuré par diffusion quasi-élastique de la lumière. La valeur du diamètre moyen (DM) calculée selon l'approximation de Stokes-Einstein basée sur le modèle des sphères parfaites sans interactions est de 13 nm (130 Å).

5

15

20

On examine ensuite l'échantillon \underline{d} par 10 diffusion de neutrons.

illustre le spectre figure 6 La diffusion obtenu (spectre 5). Sur la figure 6, on a également représenté les spectres théoriques simulant des sphères (spectre 6), des cylindres (spectre 7) ou des lamelles (spectre 8) formés à partir du mélange avec le rapport DMPC/cyclodextrine de l'exemple 1 $15.10^{-3}/2, 5.10^{-3}$ mol/L dans D₂O. La superposition du sphères avec spectre 6 simulant des expérimental 5 prouve la forme sphérique des agrégats mixtes DMPC/cyclodextrine de l'exemple 1. Ces systèmes sphériques mixtes présentent à la surface des cavités de cyclodextrines susceptibles d'inclure des molécules actives hydrophobes. Le spectre théorique simulant les sphères donne un diamètre moyen de 10,8 nm (108 Å).

5 tridéca-O-méthyl-cyclomaltoheptaose avec diverses molécules actives hydrophobes.

A une solution aqueuse de nanoparticules de mono-6-(cholest-5-èn-3 α -ylamido)succinylamido-6-désoxy-2,2',2'',2''',2'''',2'''',6',6'',6''',6''',6'''',

obtenue comme dans l'exemple 2, on ajoute simplement le composé hydrophobe soit directement, soit en solution dans un solvant organique approprié, par exemple l'acétone, qu'on laisse évaporer lentement à l'air libre.

Différentes molécules actives hydrophobes ont été testées et se sont révélées capables de former des complexes d'inclusion avec la cyclodextrine de l'exemple 1. Ainsi, on a solubilisé en milieu aqueux par formation d'un complexe d'inclusion l'acide 16-iodo-3-méthylhexadécanoïque, un acide gras utilisé comme agent de contraste pour l'imagerie médicale qui avait déjà pu être solubilisé dans des cyclodextrines, comme il est décrit dans FR-A-2 726 765 [12].

La figure 7 représente les spectres de diffusion de neutrons obtenus avec :

- la solution de nanoparticules de cyclodextrine de l'exemple 1 et l'acide gras (1 : 0,5 éq. mol) (spectre 9);

- la solution de nanoparticules de cyclodextrine de l'exemple l et l'acide gras (l : l éq. mol) (spectre 10) ; et
- la solution de nanoparticules de cyclodextrine
 seule (spectre 11).

Sur cette figure, on a également représenté le spectre théorique (Spectre 12) simulant les sphères.

voit cette figure, on Sur l'incorporation des molécules d'acide gras dans les l'exemple cyclodextrine de de la nanoparticules 1 entraîne des modifications nettes au niveau des spectres de diffusion. L'intensité I(q) se trouve augmentée. L'intensité I(q) est proportionnelle au volume des nanoparticules. La présence de molécules supplémentaires (molécules d'acide dans gras) nanoparticules a pour effet d'augmenter la valeur du contraste et donc de l'intensité.

- la dothiépine (neurotrope),
- le chloramphénicol (bactériostatique),
- 25 la vitamine A, et

10

15

20

- l'esculine (tonique de la paroi vasculaire),
a également été mise en évidence par diffusion de

Références citées.

- [1]: D. Duchêne "Pharmaceutical Applications of Cyclodextrins » paru dans « Cyclodextrins and their industrial uses", Editions de Santé, Paris 1987, pp. 213-257.
 - [2]: A. Yabe et coll, Thin Solid Films, (1988), 160, pp. 33-41.
- 10 [3]: L. Jullien et coll, « J. Chem. Soc. Perkin Trans 2, 1993, pp. 1011-1022.
- [4]: A. Gulik et coll dans Langmuir (1998), <u>14</u>, pp. 1050-1057.
 - [5]: FR-A-2 736 056.
- [6]: J. Chem. Soc. Perkin Trans 2, (1998), pp. 2638-2646.
 - [7]: Uekama et Irie dans Chemical Review (1998), 98, pp. 2045-2076.
- 25 [8]: Tetrahedron Lett. (1993), 34, pp 2457-2460.
 - [9] : J. Chem. Soc. Perkin Trans 2 (1995), pp 723-730.
 - [10] : Tetrahedron Lett. (1977), pp. 1977-1980.
 - [11] : "Liposomes: a practical approach", R.R.C. New Ed., IRL Press, Oxford University Press, 1990).
 - [12] : FR-A-2 726 765.

30

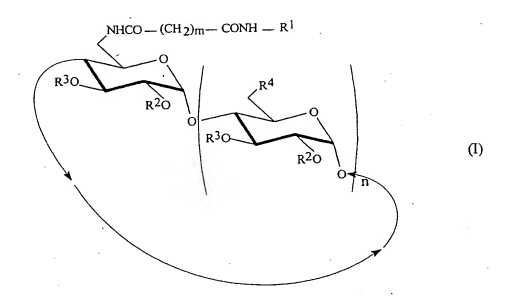
32

REVENDICATIONS

1. Dérivé amphiphile de cyclodextrine répondant à la formule :

. 5

10



15

dans laquelle :

- R¹ représente un groupe dérivé d'un stéroïde,
- 20 R² représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,
 - R^3 représente H ou R^2 ,
 - tous les R⁴ représentent OR², ou
- l'un des R^4 représente -NHCO(CH_2) $_mCONHR^1$ et les autres R^4 représentent OR^2 à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec R^4 représentant OR^2 entre les deux unités glucose comportant le substituant —NHCO—(CH_2) $_m$ —CONH— R^1 ,
 - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
- 30 n est égal à 5, 6 ou 7.

2. Dérivé de cyclodextrine selon la revendication 1 dans lequel R¹ représente le groupe de formule :

5

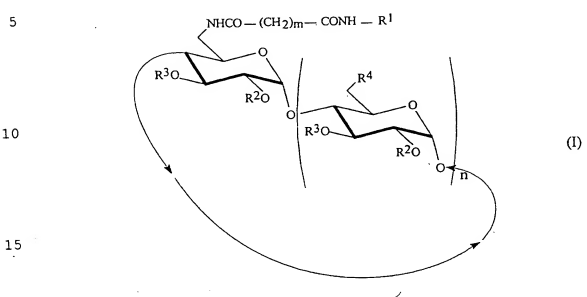
10

- 3. Dérivé de cyclodextrine selon la revendication 1 ou 2, dans lequel tous les \mathbb{R}^4 représentent OR^2 .
- 4. Dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel R² représente le groupe méthyle et R³ représente un atome d'hydrogène.
- 5. Dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel n est égal à 6.
 - 6. Dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, dans lequel m est égal 2.

25

30

8. Procédé de préparation d'un dérivé de cyclodextrine de formule :

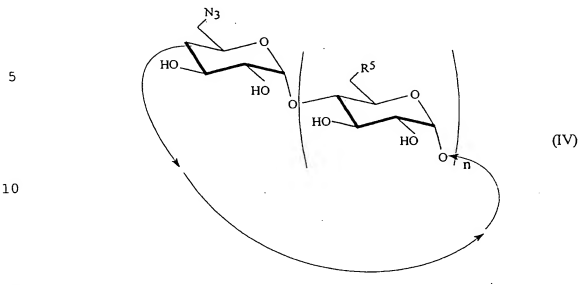


dans laquelle :

- R¹ représente un groupe dérivé d'un stéroide,
- 20 R² représente un groupe alkyle ou aryle éventuellement substitué,
 - R³ représente H,
 - tous les R⁴ représentent OR², ou
 - l'un des R^4 représente -NHCO(CH_2) mCONH R^1 et les autres R^4 représent OR^2 à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec R^4 représentant OR^2 entre les deux unités glucose comportant le substituant —NHCO—(CH_2) m—CONH— R^1 ,
 - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
 - 30 n est égal à 5, 6 ou 7,
 qui comprend les étapes suivantes :

35-

a) faire réagir un dérivé de formule :



15

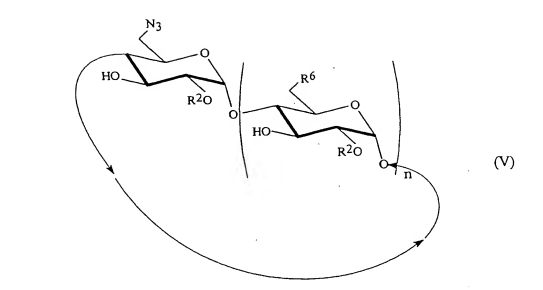
20

dans laquelle tous les R^5 représentent OH, ou l'un des R^5 represente $-N_3$ et les autres R^5 représentent OH à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec R^5 représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant N_3 , et n est égal à 5, 6 ou 7,

avec un sulfate de dialkyle ${\rm SO_4R}^2_2$ avec ${\rm R}^2$ ayant la signification donnée ci-dessus, en milieu basique pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :

WO 00/66635 PCT/FR00/01102

3-6



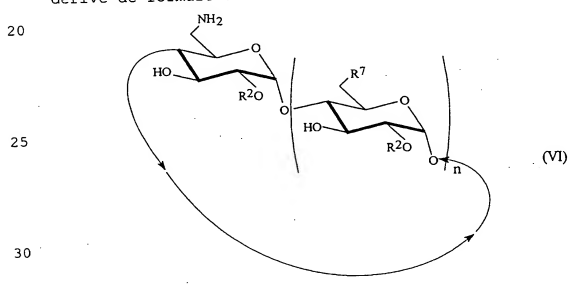
5

10

15

dans laquele tous les R^6 représentent OR^2 , ou l'un des R^6 représente N_3 et les autres R^6 représentent OR^2 , et R^2 et n sont tels que définis ci-dessus,

b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (V) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir N_3 en NH_2 et obtenir le dérivé de formule :

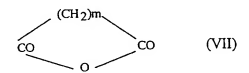


WO 00/66635 PCT/FR00/01102

37

dans laquelle tous les R^7 représentent OR^2 , ou l'un des R^7 représente NH_2 et les autres R^7 représentent OR^2 , et R^2 et n sont tels que définis ci-dessus,

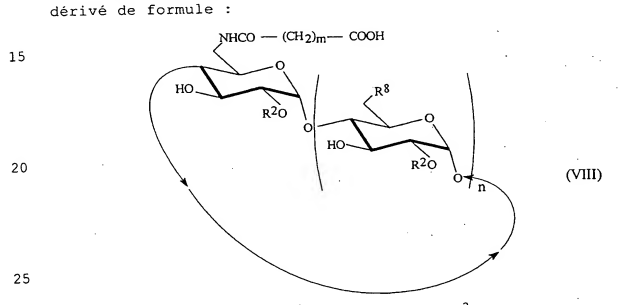
c) faire réagir le dérivé de formule (VI) avec 5 un anhydride d'acide de formule :



où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le

10

30

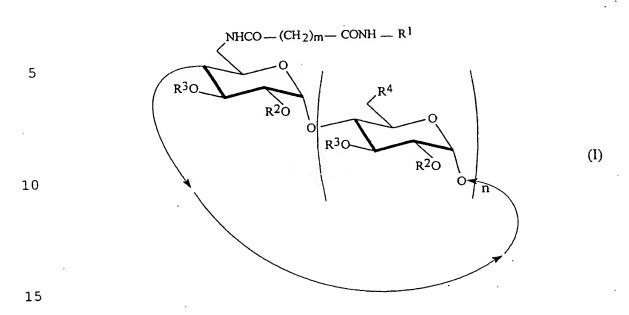


dans laquelle tous les R^8 représentent OR^2 ou l'un des R^8 représente —NHCO— $(CH_2)_m$ —COOH et les autres R^8 représentent OR^2 , et R^2 , m et n sont tels que définis ci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (VIII) avec un composé de formule $\mathrm{NH_2-R}^1$ pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

3-8-

9. Procédé de préparation d'un dérivé de cyclodextrine de formule :



dans laquelle :

- R¹ représente un groupe dérivé d'un stéroïde,
- R² représente un groupe alkyle ou aryle 20 éventuellement substitué,
 - R³ représente R²,

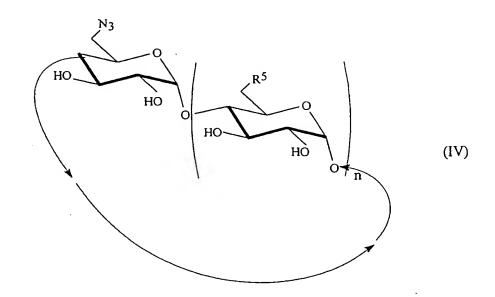
25

- tous les R⁴ représentent OR², ou
- l'un des R^4 représente -NHCO(CH_2) mCONHR 1 et les autres R^4 représentent OR^2 à condition qu'il y ait au moins une unité glucose avec R^4 représentant OR^2 entre les deux unités glucose comportant le substituant —NHCO— (CH_2) m—CONH— R^1 ,
 - m est un nombre entier allant de 1 à 8, et
 - n est égal à 5, 6 ou 7,
- 30 qui comprend les étapes suivantes :

WO 00/66635 PCT/FR00/01102

3<u>9</u>

a) faire réagir un dérivé de formule :



10

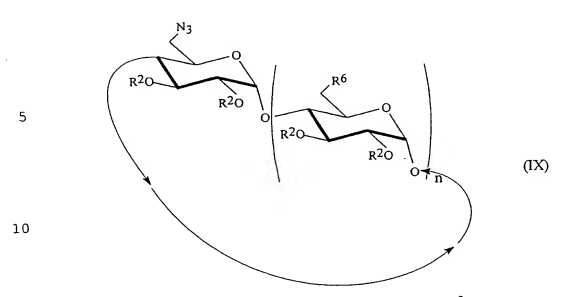
15

20

5

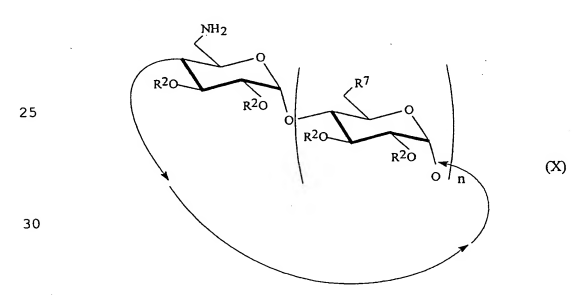
dans laquelle tous les R^5 représentent OH, ou l'un des R^5 represente $-N_3$ et les autres R^5 représentent OH à condition qu'il y ait au moins une unité glucose, avec R^5 représentant OH entre les deux unités glucose comportant le substituant N_3 , et n est égal à 5, 6 ou 7,

avec un iodo alcane de formule ${\rm IR}^2$ dans laquelle ${\rm R}^2$ a la signification donnée ci-dessus, en présence de NaH pour pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule :



dans laquelle tous les R^6 représentent OR^2 , ou l'un des R^6 représente N_3 et les autres R^6 représentent OR^2 , et R^2 et n sont tels que définis ci-dessus,

b) effectuer une réaction de Staudinger sur le dérivé de formule (IX) à l'aide de triphénylphosphine et d'ammoniaque pour convertir N_3 en NH_2 et obtenir le dérivé de formule :



20

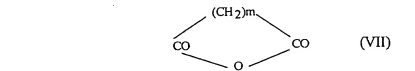
WO 00/66635

10

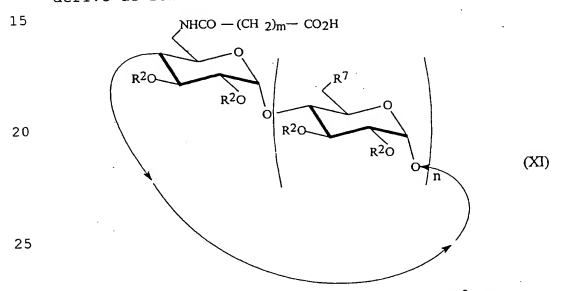
30

dans laquelle tous les R^7 représentent OR^2 , ou l'un des R^7 représente NH_2 et les autres R^7 représentent OR^2 , et R^2 et n sont tels que définis ci-dessus,

c) faire réagir le dérivé de formule (X) avec 5 un anhydride d'acide de formule :



où m est tel que défini ci-dessus, pour obtenir le dérivé de formule :



dans laquelle tous les R^7 représentent OR^2 ou l'un des R^7 représente —NHCO— $(CH_2)_m$ —COOH et les autres R^7 représentent OR^2 , et R^2 , m et n sont tels que définis ci-dessus, et

d) faire réagir le dérivé de formule (XI) avec un composé de formule $\mathrm{NH_2-R^1}$ pour obtenir le dérivé de cyclodextrine de formule (I) défini ci-dessus.

15

20

- 10. Complexe d'inclusion d'un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications l à 7, et d'un composé hydrophobe.
- 11. Complexe selon la revendication 10,
 5 dans lequel le composé hydrophobe est choisi parmi les
 stéroïdes, les neurotropes, les bactériostatiques, les
 vitamines, les toniques de la paroi vasculaire et les
 agents de contraste.
- 12. Complexe selon la revendication 10,
 10 dans lequel le composé hydrophobe est choisi parmi
 l'acide 16-iodo-3-méthylhexadécanoique, la dothiépine,
 le chloramphénicol, la vitame A et l'esculine.
 - 13. Solution aqueuse de nanoparticules d'un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 ou d'un complexe d'inclusion selon l'une quelconque des revendications 10 à 12.
 - 14. Système de tensioactifs organisé comprenant un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 ou un complexe d'inclusion selon l'une quelconque des revendications 10 à 12.
 - 15. Système selon la revendication 14 dans lequel le tensioactif est un phospholipide.
- 16. Solution aqueuse comprenant en solution
 25 un système mixte formé à partir de vésicules de
 phospholipides ou de protéines membranaires, et d'au
 moins un dérivé de cyclodextrine selon l'une quelconque
 des revendications 1 à 7 ou d'au moins un complexe
 d'inclusion selon l'une quelconque des revendications
 30 10 à 12.



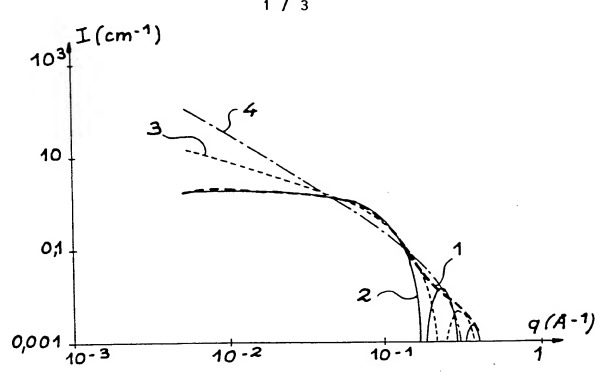
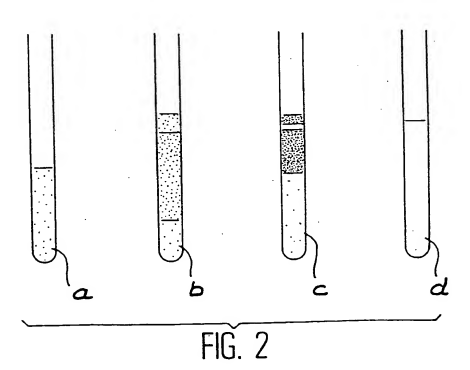
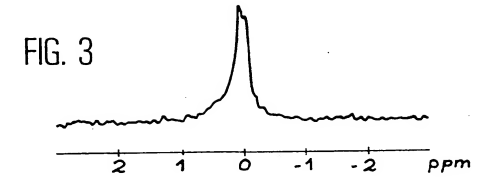
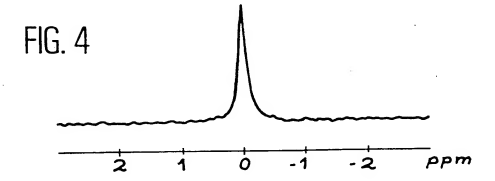
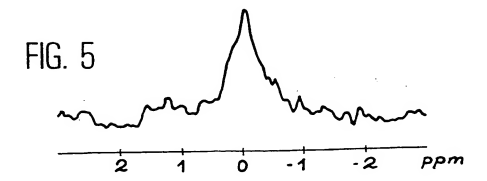


FIG. 1









3 / 3

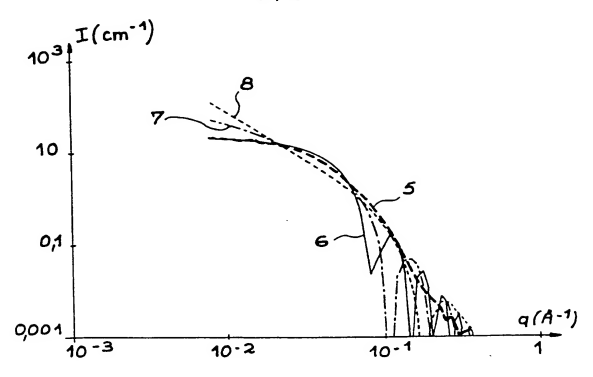


FIG. 6

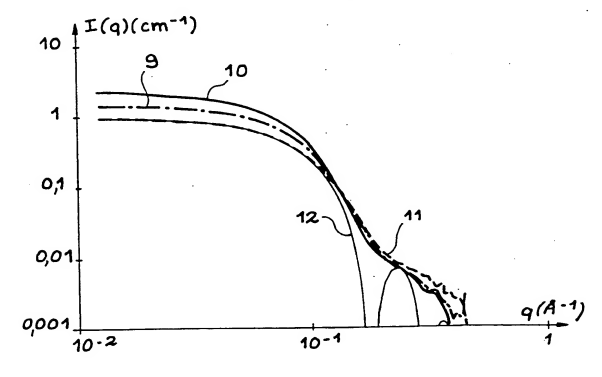


FIG. 7



Inter anal Application No PCT/FR 00/01102

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08B37/16							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	SEARCHED						
	cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)					
IPC 7 C08B							
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	earched				
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used)				
EPO-Internal, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ							
C. DOCUM	ENT'S CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.				
Α	FR 2 681 868 A (SEDERMA SA) 2 April 1993 (1993-04-02) page 3, line 5 -page 4, line 5		1,8,9				
A	EP 0 751 150 A (COMMISARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE) 2 January 1997 (1997-01-02) & FR 2 736 056 A (CEA) 3 January 1997 (1997-01-03) cited in the application						
		·					
	i i						
			•				
	·						
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex				
* Special categories of cited documents : "T" fater document published after the international filing date							
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *A* document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the invention							
"E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention carnot be considered to							
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of portionals released invention."							
citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docu-							
other means ments, such combination being obvious to a person skilled "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "a" document member of the same patent family							
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sec					
2	August 2000	09/08/2000					
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer					
]	NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Mazet: J−F					



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

Interr vial Application No PCT/FR 00/01102

Patent document cited in search report	nt	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
FR 2681868	Α	02-04-1993			
EP 751150	Α	02-01-1997	FR	2736056 A	03-01-1997
			ΑÜ	699482 B	03-12-1998
			AU	5616496 A	09-01-1997
			HU	9601791 A	28-05-1997
		•	JP	9012605 A	14-01-1997
			US	5821349 A	13-10-1998



Demar Internationale No PCT/FR 00/01102

			PCI/FR OU	/01102			
A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C08B37/16							
,							
	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la C	OIB .				
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles of	le classement)					
CIB 7	C08B	o Classon Herry					
Documentati	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèv	ent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche			
Base de don	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la hase de do	nnées et el réalisah	de termes de rechemba utilisés)			
	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ			· ·			
210 111	cernar, chen Abs baca, wir baca, IAO						
	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertine	nte	no, des revendications visées			
۸	FR 2 681 868 A (SEDERMA SA)			1.0.0			
Α	2 avril 1993 (1993-04-02)			1,8,9			
	page 3, ligne 5 -page 4, ligne 5						
	ED 0 757 150 A (COMMICADIAT A LIFE	IEDOTE		•			
,A	EP 0 751 150 A (COMMISARIAT A L'EN ATOMIQUE) 2 janvier 1997 (1997-01-						
20	& FR 2 736 056 A (CEA)	42)					
	3 janvier 1997 (1997-01-03)						
	cité dans la demande						
	•						
	•						
		G					
U Var	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documen	ts de familles de bro	exenna ne sèupibni mos ateve			
* Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la							
	"A" document définissant l'état général de la technique, non date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique, non technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe						
"E" docume	ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international		tituant la base de l'i Prement pertinent; l'i				
L docume	ou après cette date "X" document particulièrement pertinent; l'invent don revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément						
prionte du cue pour determiner la care de publication à une "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive							
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente							
*P° document publié avant la date de dépôt international, mais pour une personne du métier postérieurement à la date de priorité revendiquée "&° document qui fait partie de la même famille de brevets							
Date à laque	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition	du présent rapport o	le recherche internationale			
	24 0000	00 100 10					
2	août 2000	09/08/2	000				
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé							
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tal-							
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fex: (+31-70) 340-3016	Mazet,	J-F				



Renseignements relatifs a nembres de familles de brevets

PCT/FR 00/01102

Document brevet cité Date de Membre(s) de la Date de publication famille de brevet(s) au rapport de recherche publication **AUCUN** FR 2681868 Α 02-04-1993 EP 751150 Α 02-01-1997 FR 2736056 A 03-01-1997 ΑU 03-12-1998 699482 B ΑU 5616496 A 09-01-1997 HU 9601791 A 28-05-1997 JP 14-01-1997 9012605 A US 5821349 A 13-10-1998

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
\square IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
□ OTHER:			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.